⑤ Int · Cl ·	 日本分類	⊕ 吕	本 国	特許	厅	Ć	D特許出題公告	
C 07 d 55/06 C 07 d 63/04	16 E 391 ·3 16 E 431	et who	#£		+ D		昭49-46622	
A 61 k 27/00 A 61 d 7/00	16 E 432 16 E 463	特	許	公	報	砂公告	昭和 69年(1974)12月	11 🛭
A 01 k 45/00	16 E 461 30 B 4	6 B 3					発明の数 6	
	30 B 0 30 C 0	6 C 0 16 E 462					(金14頁)	

I

砂新規トリアソール類の製法

OFF 顧 昭46-73941

周 昭46(1971)9月23日 **38**

優先権主張 🚱1970年9月25日〇アメリ 5

カ国到75785

開 昭47-7120

@昭47(1972)4月18日

砂筅 明 者 ジョン・ジェイムズ・バルドウイ

ランズデール・ローリング・ヒル・ ファームス・ワゴン・フィール・

闯

アメリカ合衆国ペンシルヴアニア・ バーウイン・ペアー・ロード

⑦出 顧 人 メルク・エンド・カムパニー・イ 20 はピリジル、フエニル、または低級アルキルフエ ンコーポレーテッド アメリカ合衆国ニュージャーシイ・

ロホウエー・イースト・リンカー ン・アグエニュー126

四代 理 人 劳理士 岡部正夫 外2名

の特許請求の範囲

1 式

$$\begin{array}{c} \bullet & O \\ R_3 - C - NH - NH - R_1 \end{array}$$

NH の化合物を、式Rs-C-OWの化合物と反応さ せ、その得られた中間体を高温で加熱することを 符徴とする式:

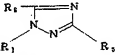
2 R_1

の化合物の製法。

(式中R, は水素または低級アルキルを示し; Rs はピリジルメチル、フェニル、ナフチル、キ 10 ノリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素、または窒素 アメリカ合衆圏ペンシルグアニア・ であるヘテロ原子1~2を含有する5または6員 ヘテロアリール限、または健換体がハロゲン、低 級アルキル、スルフアモイル、低級アルキルスル フアモイル、低級アルコキシ、低級アルカノイル フレデリック・チャールズ・ノヴ 15 アミノ、またはジ低級アルキルアミノである監換 フエニルを示し;そしてBs はヘテロ原子が窒象 であるヘチロ原子1~2を含有する無置換又は低 級アルギル쮪換6員へテロアリール磁を示し; Rs がビリジルまたは置換ビリジルの場合はRa ニル以外のものであることを条件とし;そしてW は低級アルキルである)。

$$R_{s} - \stackrel{\text{O}}{c} - \text{NH} - \text{NH} - R_{1}$$

の化合物を、式Rs-C-OW の化合物と反応さ せ、その結果の中間体を高温で加熱することを特 30 傲とする式;



35 (式中のR、は低級アルキルを示し:R。ほピリ ジルメチル、フエニル、ナフチル、キノリル、ヘ テロ原子がイオウ、酸素、または窒素であるヘテ

ロ原子1~2を含有する5または6質ヘテロアリ ール報、または恒換体がハロゲン、低級アルギル、 スルフアゼイル、低級アルキルスルフアゼイル、 低級アルコキシ、低級アルカノイルアミノ、また は少低級アルキルアミノである置換フエニルを示 5 し;R。はヘテロ原子が留案であるヘテロ原子1 ~2を含有する無置換又は低級アルキル置換6員 ヘテロアリール環を示し、そしてWは低級アルギ ルを示す)の化合物の製法。

3 式

4 式

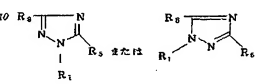
Rs-CN thit Rs-CN

の化合物を低級アルカノール中でアルカリ金属と 反応させ、その結果の混合物を式

 $R_5 - \ddot{C} - NH - NH - R_1$ の化合物と加熱するこ とを特徴とする式;

(式中の R₁ は水素または低級アルキルを示し; Ra はピリジルメゲル、フエコル、ナフテル、キ ノリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素または窒素で あるヘテロ原子1~2を含有する5または6員へ テロアリール環、または置換体がハロゲン、低級 30 合物の製法。 アルギル、スルフ アモイル、低极アルギルスルフ アモイル、低級アルコキシ、低級アルカノイルア ミノ、または少低級アルギルアミノである置換フ エニルを示し;そしてR。はヘテロ原子が窒素で あるヘテロ原子1~2を含有する無置換又は低級 35 アルキル置換6員ヘテロアリール環を示し;Ro がピリジルまたは置換ピリジルの場合はRa はピ リジル、フエニル、または低級アルキルーフエニ ル以外のものであることを条件とする)の化合物 の製法。

の化合物をアルギル化剤と反応させることを特徴 とする式:



(式中の B. は仮級アルキルまたはペンジルを示 し; R_s はビリジルメチル、フェニル、ナフチル、 キノリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素、または窒 素であるヘテロ原子1~2を含有する5または6 20 員へテロブリール殺、または置換体がハロゲン、 低級アルギル、スルフアモイル、低級アルギルス ルフアモイル、低級アルコギシ、低級アルカノイ ルアミノ、またはジ低級アルキルアミノである畳 換フエニルを示し;そしてR。はヘテロ原子が登 25 素であるヘテロ原子1~2を含有する無置換又は 低級アルギル置換 6員へデロアリール環を示し; Rs がビリジルまたは置換ビリジルの場合はRa はピリジル、フエニル、または低級アルギルーフ エニル以外のものであることを条件とする)の化

5 式

の化合物をアシル化剤と反応させることを特徴と 40 する武;

(式中のR、はアルカノイルまたはカルパモイル であり:R。 はピリジルメチル、フエニル、ナフ チル、キノリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素、ま たは 6員へテロアリール狼、または置換体がハロ ゲン、低級アルギル、スルフプモイル、低級アル キルスルフアモイル、低級アルコキシ、低級アル カノイルアミノ、またはツ低級アルギルアミノで ある魔換フェニルであり;そしてR。はヘテロ原 15 子が窒素であるヘテロ原子」~2を含有する無置 換又は低級アルキル置換 6員へテロアリール環を 示し;R。ガビリジルまたは置換ピリジルである 場合はR。はピリジル、フェニル、または低級ア ルヰルフエニル以外のものであることを粂件とす 20 用の高影響で狙まれている。近年、癇風で悩まさ る)の化合物の製法。

群明の詳細な説明

本発明は3一および3一位置で置換され、1-位置に光学的度換体を持つトリアゾールの1部類 **ャル、アルカノイル、カルベモイル、またはペン** ジル基である。3 一および5 一位置での置換体は アリールまたはヘテロプリール基、またはそれら から誘導される基である。

学的置換体を持つトリアゾールが提供されている。 この新規管換トリアゾールの製法が記述されてい る。この資換トリアゾールは抗痛風および抗過既 酸血症剤として有用である。1 つの置換トリアン ールを活性成分として合有し、痛風および過尿酸 35 する恐れのある過剰のプリン合成を抑制するため 血症の処置に有用な組成物もまた提供されている。

とこに記述されている置換トリアゾールは抗痛 恩および抗過尿酸血症剤としての用途を持つてい

虫類をおかす症状であり、血液中の尿酸過剰をき たすプリン代謝の悪化、急性闕節係の発作、およ び関節の軟骨に石灰性沈着物の生成を特徴とする。 との沈治物は主として集酸塩または尿酸で形成さ

れている。過尿酸血症は血液中の尿酸過剰を特徴 とする症状である。

界酸は体内における生化学的機能には何ら役立 たず、ブリン代謝の最終生成物にすぎない。各種 5 化学工程中で主要な役割を減ずるブリン塩基のア **デニンおよびグアニンは、ともに体内において尿** 酸を生せしめることは斯界でよく知られている。 アチニン酸およびクアニン酸は遊離ブリン塩基へ 分解代謝酵素により転化される。この遊離プリン たは窒素であるヘテロ原子1~2を含有する5ま 20 塩基の一部はプリンリポスクレオテドへ転化され、 **残部は遊鼈塩基のキサンチンおよびヒポキサンチ** ンへ反成される。単一啓第のギサンテンオギシダ ーセはキサンチンおよびヒポキサンチンを尿酸へ 排出のために転化する。

人体のプリン生合成はグルタミン拮抗物質のア サセリンおよび 6 ージアゾー 5 ーオギソ ー1 ーノ ルロイシンによりホルミルグリシンイミドリポテ ドの段階で抑制できるが、この目的のために、そ れちを臨床的に使用することは窓ましくない副作 れている患者の尿酸過剰水準を調合した薬剤の使 用により顕整する試みに重要な進歩がなされた。 尿酸合成はヒポキサンチンの構造異性体である化 合物4ーオキシピラゾロー[3,4ーd]ーピリ に関するものである。1 一位置での置換体はアル 25 ミジンのアロブリノールの使用により有効に阻止 される。アロブリノールはヒポキサンチンおよび キサンチンの両方を尿酸へ転化させる役をする酵 索ャサンチンオキシダーゼの特効抑制剤として作 用する。この化合物を痛風で悩まされている患者 3 -および5 -位置で監換され、1 -位置に光 30 に投築した直接的結果として、普通なら尿中で終 る原酸の一部がオキシブリン、ヒポキサンチン、 およびキサンチンで置き代えられ、かくして血液 および駅中の保駿の含量が非常に破少することと なる。アザチオブリンもまた尿酸の異状量を生成 に、痛風に悩まされている慰者に使用されている。 アセチルサルチル酸、チオフエニルピラゾリジン、 およびフェニルブタソンのようなその他の化合物。 が痛風処置に使用されている。しかしながら、痛 痛風は人間および低級動物、特に鳥類およびは 40 風処置に使用される現存化合物の多くは痛風性関 節炎または過尿酸血症を生ぜしめる症状に関係は するが、効果はない炎症およびその他の微臭を浮 きばりにしている。かくして、過尿酸血症に関連 する他の異状症状の処骸のため同様に、痛風の予

防処置に使用できる化合物の必要性は依然として 存在している。

本祭明の主題である屋換トリアゾールは酵素や サンチンオキシダーゼの作用を抑制し、かくして 血清および泉中の泉酸含量を減少させるために、 5 ジルまたはアルキルーピリジル、フェニル、また 有効な抗痛風および抗過尿酸血症剤であることが 発見された。抗痛風および抗過尿酸血症剤として のそれらの用途に加えて、これらの間換トリアン ールは利尿および血圧除下剤の作用を持つている。 および血圧降下剤である新規置換1,2,4ート 10 リアゾールを提供することにある。この新規程換 トリアゾールの製法が記述されている。このトリ アゾールのアルカリ会風とアルカリ土類金属の塩、 および3または5位置の園袋体が少なくとも1個 の塩基性密果を含有する場合は、その調剤に採用 15 ~5 個の炭素を含有するのが好ましい。R。およ し得る第四および酸付加塩も本発明の範囲内にあ る。

本発明の主題である新規1,2,4ートリアゾ ールは構造的には次のように叙述できる:

(式中のR₁ は低級アルギル、低級アルカノイル、 ペンジル、カルバモイル、低級アルギルカルバモ イル、または少低級アルキルカルパモイルを示し;30 R。ほピリジルメチル(ピコリル)、フエニル、 ナフチル、キノリルやシノリルまたは酸素、イオ ウ、および窒素のグループの1~2個のヘテロ原 子を含有し、所望なち1~2個の低級アルギル基 で遊換し得る5または6員へチャ選のようなヘテ 38 の範囲内にある好ましいサプクラスの化合物を示 ロアリール、またはフエニル凝が塩累や具素また は沃累のようなヘコゲン、低級アルキル、スルフ アモイル、低級アルギルスルフアモイル、低級ア ルコキシ、低級アルカノイルアミン、または少低 版アルキルアミノである量換体1~3個を持つ器 e0 述されている連続反応により製造できる:

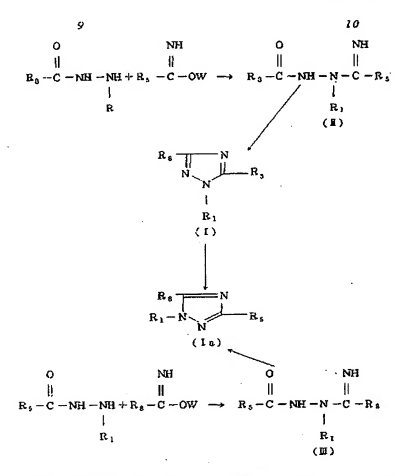
後フエニルを示し; R。はヘテロ原子が窒累であ るヘテロ原子1~2を含有する無量換又は低級ア ルウル伝換6員へデロアリール镊を示し;Rs がピリ ジルまたはアルキルビリジルの場合はRa ほビリ はアルキルフエニル以外のものであることを条件 とする)。Rg がナフテル基である場合は、この ナフテル基はナフテル基の1または2位置でトリ アゾール瑕に接合される。

本発明の化合物が低級アルキル基を含有すると きは、かかる基はメチル、エチル、プロビル、お よびプチルのように1~5 個の炭素原子を含有す ることが好ましく;低級アルカノイル基はアセチ ル、プロピオニル、およびプチリルを例とする2 びR。のヘテロ霰の例はピラジニル、ピリジコル、 サアンリル、チエニル、フリルおよびピリミジル、 チアソール、チアジアソール、およびオキサゾー ルである。

R1 が水滸であるトリアジンのナトリウム、カ リウム、およびカルシウム塩のようなアルカリ金 異およびアルカリ土金属塩、および3および/ま たは5位置にある置換体が少なくとも1個のピリ ジン環のような塩基性窒素を含有する場合は、調 25 列学的に採用し得るメチオジドやエチオジドのよ うな第四巡および塩素または硫酸塩のような鉱酸 塩も本発明の範囲内にある。また、3または5位 置にある窒素へテロ環式置換体のNーオキシドも 本発明で観察されている。

式【およびIa中のR」が水素または低級アル キル基であり、Rs がビリジル、ビラジニル、ま たはピリミジルであり、そしてR。がハロフエニ ル、チエニル、ピラジニル、フリル、キノリル、 またはピリミジルである場合の化合物は、本発明 す。この好ましい化合物中で最も好ましいものは、 Rs がビリシル、Ri が水素、およびRs がハロ フエコルである化合物である。

式【および【aの化合物は、次の流れ図表で叙



(式中のR₁は水素または低級アルギルであり、 ル基が1~5 間の炭素を含有する低級アルギルで ある)。斯界の技術者により認められているよう に、化合物の [と [aは Ri が水素の時は同じで ある。

テノイルヒドラジンを例とするような置換ヒドラ ジン化合物は、エチル R ークロロイミノベンゾエ ートを例とするようなイミノエステルと適当な器 剤中で反応される。メタノールまたはエタノール、 デカリン、キシレンまたはジメテルスルホキシド のような高沸点溶剤のとわらでも使用できる。低 沸点溶剤が使用される時、反応生成物は普通中間 体のアシルアミドラゾンである。窒温から溶剤の

遺施温度までの湿度で3~20時間の反応時間が Rg およびR。は上記と同じであり、Wはアルギ 30 使用される。中間体のアシルアミドラゾン [(立) は、それを溶剤なしの125~300℃の温度で 約15分から1時間の間、または高部点密剤中で は添剤の通流温度またはその近くの温度で約1時 聞から20時間の間、加熱することにより1 上記の反応図裂から見られるように、イソニコ 35 (『a)に転化できる。最終の環状生成物は分離 され、斯界に知られた技術で精製される。

高沸点溶剤使用時は、反応は溶剤の最流温度ま たはその近くの温度で都合よく実施される。好ま しい温度範囲は100~200℃の間である。そ またはニトロメタンのような低沸点溶剤、または 40 の反応時間は、使用される各温度範囲に依存する。 この反応は中間体を分離することなく実施されて 最終の環状生成物は分離され、そして斯界に知ら れた技術で精製される。例えば、生成物はメダノ ール、またはエタノールのような適当な溶剤から

結晶化され得る。上記の反応図表から見するよう にR、が低級アルギルの場合は、ヒドラジン化合 動およびイミノエステルの個々の選択は、いかな る置換体が3および/または5位置に所留される かに依存する。

次に、本點明の1,2,4ートリアゾールは4 ーシアノピリジンを例とするような適当なカルボ ニトリルをナトリウムさたはカリウムのようなア ルカリ金属と低級アルカノール中で反応させてイ このイミノエステルは次いでピラジンカルボン酸 ーヒドラジドを例とするような適当なカルボン酸 ヒドラジドとメタノールまたはエタノールのよう な過当な答削中で反応される。この反応混合物は 先寸好ましくは湿液温度で約4~20時間加熱さ 15 にわたり加熱される。 質換体の性質により、 最終 れ、その後にこの反応混合物は控削の除去により 機縮され、そして閻影物の中間体は落剤の存在下 または溶剤なしで、より高温で加熱される。溶剤 が使用されぬ時は、約15分から1時間の間、 界に知られた技術で集められる。高部点海剤が使 用される時は、この反応は溶剤の遺流温度または 近くの温度で都合よく実施される。好ましい温度 範囲は100~200℃である。反応時間は使用 される各温度に依存する。

1位筐に水森以外の置換体を持つ化合物はR1 が水器である式[のトリアゾールを適当なアルギ ル化またはアシル化剤と反応させることにより製 造できる。R。とR。が異なる場合は、例えば置 換体R」が2つの隣接する窯業のいずれかの1つ 30 より上記の方法で製造できる。 の上に包換されている混合化合物が得られる。例 えば、関換体がアセチルまたはプチリル些のよう な低級アルカノイル基である場合は、トリアゾー ルは無水酢酸または無水路酸を例とするような無 水低級アルキルと反応される。1位置の置換体が 55 2 ,4ートリアゾール、 アルキル基である場合は、アルキル化はトリアン ールのナトリウム塩を硫酸ジメチルを例とするよ うなアルキル化剤と反応させることにより完成さ れる。1,2,4ートリアソールのアルキル化は 一般に1位置で起る。アルキル基がメチル基であ 40 る場合は、メテル化はジェチルエーテルのような 適当な控剤中でトリアゾールをジアゾメタンと反 応させることにより完成できる。

1位置での置換体がカルパモイルまたは置換カ

・ルバモイル基である場合の化合物は3,5一置換 -1、2、4 -トリアゾールをジメチルカルバモ イルクロライドを例とするようなカルバモイルハ ログン化物とテトラヒドロフランのような適当な 5 渇剤中で水象化ナトリウムを例とするような塩基 の存在下で反応さすことによつて製造される。

1位置にアルキル基を持つ化合物を製造するも 51つの方法は、4ーシアノビリジンを例とする ようなニトリルをナトリウムのようなアルカリ金 ミノエステルを生成することにより鉄燈できる。 印 鼠とメタノールのようなアルコール性溶剤中で窒 温でまず反応させ、この溶液に1ーイソニコチノ イルー2 -低級アルャルヒドラジンを例とするよ うなヒドラジドを添加することにより成り立つて いる。反応物は一般と選集器度で約3~20時間 の現化生成物が直接得られるか、または中間体の - アシルアミドラゾンが得られる。中間体が得られ る場合は、それは密削なしで約100~300℃ で約15分間から数時間にわたり加熱されるか、 100~300℃の温度が好ましい。生成物は斯 20 またはその中間体はキシレンまたはデカリンのよ うな高沸点路削中で約100~200℃で約1~ 20時間にわたり加熱される。このアルキル化さ れたトリアゾールは断界に知られた技術により分 離される。

> 25 アミン酸化物である本発明の化合物は、4 ーシ アノピリジンーN ーオキシドを例とするようなニ トリルーNーオギシドをニトリル反応体として、 またはピリジンーNーオキシドー4 一カルボン酸 ヒドラジドのようなヒドラジンを使用することに

本発明の範囲内にある化合物の代表的例は3 -(pークロロフエニル)-5-(4-ピリジル) ー1,2,4ートリアゾール、

3 ーピラジニルー5 ー(4ーピリジル)ー1,

3-(3,4-ジクロロフエニル)-5-(4 ーピリジル)ー1 , 2 , 4 ートリアゾール、

1 一エチルー3,5ージ(4 一ピリミジル)ー

1,2,4ートリアゾール、

3-(6-ヤノリル)-5-(4-ピリジル) ー1,2,4ートリアゾール、

3-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)ー 1,2,4ートリアゾール、

3-(4-クロロー3-スルフプモイルフエニ

ル) -5 - (4-ビリジル) -1,2,4-トリ ア・ノール

13

3-(3,5-ジメトキシフエニル)ー5-(4 ーピリジル) -1,2,4ートリアゾール、

3-(四-クロロフエニル)-5-(4-ビリ 5 ジル)ー1,2,4ートリアゾール、

3 - (p ープロモフエニル) - 5 - (4 ーピリ ジル)ー1,2,4ートリナゾール、

3-(2-ナフチル)-5-(4-ピリジル) -1,2,4ートリアゾール、

3 -(3 , 4 -シクロロー5 -スルフアモイル フエニル) - 5 - (4 -ビリジル) - 1 , 2 , 4 ートリアゾール、

3,5-ジ(4-ビリミジル)-1,2,4-トリアゾール、

Nーメチルー4ー(3ー(pークロロフエニル) -1,2,4ートリアゾールー5]ーピリジニウ ム・アイオダイド、

N-メチルー4ー(3-(m-クロロフエニル) ー1,2,4ートリアゾールー5]ービリジニウ 20 当な諮削、ジメチルスルホキンドなどの中に溶解 ム・アイオダイドご

3 - (p - クロロフエニル) - 5 - (4 -ビリ タジニル } - 1,2,4-1リアゾール、

1ープチリルーSー(pークロロフエニル)ー 5-(4-ビリジル)-1,2,4-トリアゾー 25 で記録される。一般に、充分な酵素は1分間あた

] ーアセチルー3ー('3 , 4 ージクロロフエニ ル)ー5ー(4ーピリジル)ー1,2,4ートリ アゾール.

ル) -5 -(4-ビリジル) -1,2,4ードリ アゾール。

1ーペンジルー3 ,5 →ジ(4 ─ピリミジル) ー1,2,4ートリアゾール、

(2ーピラジニル)ー1,2,4ートリアゾール、 3-(p-メトキシフエニル)-5-(3-ビ

リジル)ー1、2、4ートリアゾール、

3 ー (p ースルフアモイルフェニル) ー 5 ーピ ラジニルー1 , 2 , 4 ートリアゾール、

1-メチルー3-(4ーピリジル)ー5-(p ークロロフエニル)ー1,2,4ートリアゾール、

1ーアセチルー3ー(6ーギノリル)ー5ー

(pージメナルアミノフエニル)ー1,2,4ー

トリアソール、および

3-メチルー3-(p-クロロフエニル)−5 -(4-ピリジル)-1,2,4-トリアゾール である。

14

本発明の主題である環換トリアゾールは、酵素 **ャサンテンオキシダーゼの活動をさまたげ、その** 結果として血液および思中の尿酸濃度をかなり減 少させ、従つて病風の発作を挫折させることがで きることとなる。

10 試験目的のためには、ミルクから得られたキサ ンチンオ キシダーゼが酔素を抑制する置換トリア ゾールの能力証明に使用できる。一般的手法は聲 索とも0%能和硫酸アンモニウムの心あたり酵素 5~10単位の懸濁液を使用し、かかる1単位懸 15 濁液はキサンチンの」 4 モルを毎分尿酸へ転化す る。一般に、一日検定のためには、約0.05gの 酵素が約3㎡の緩髄液で輸択される。この緩働液 としてはトリス経歯液(0.05モル、pH 7.4) が使用できる。扱われる抑制剤は緩衝液または適 され、同じ密削はこの落波の稀釈に使用される。 優衝波、ヒポキサンチン、および終剤は容器中に 置かれ、次いで酵素溶液が添加され、そして 2 9 0 m n での吸収度の増加率が自記分光光度計 り約0.1吸収単位変化を与えるように使用され、 **売分な抑制剤は30~70%抑制を与えるように** 用いられる。50%抑餓(V0 / V1 -2)に必 要な抑制剤のBモル濃度は『に対するVo/VIを 1ーメナルー3 −(3,5ージメトやシフエニ 30 グラフに書くことにより決定される(Vo は抑励 剤なしの速度、VI は抑制剤を入れた時の速度、 『は抑御削滯度である)。

治療学的K活性な置換トリアソールは調剤K採 **翔できる損体とともに錠剤、エリキシル剤、カブ** 3-(3,5-ジメトキシフエニル)-5- 35 セル筒の形状における活性成分として投薬できる。 これらの調合剤は既知の調剤学的方法のいずれか により作り得られる。例えば、錠剤形状では、そ れらはゴム、デン粉および砂糖を例とするような 適当な結合剤を含有する不活性な調剤のための担 40 体と混合される。それらはまた混合してゼラテン カプセル中に入れることも、または標準の天然邊 または合成芳香剤の添加により影響されやすい香 気の取扱いに好都合であるエリキシル削中に処方 することもできる。この化合物は1日に約30%

~ 1.5 夕の単位投楽量を与えるように配分されて いる処方剤として一般に投媒される。しかし、好 ましい投票水漁は1日約100~800脚である。

次の諸例は本発明の治療学的に活性な監換トリ アゾールを混入した代表的な錠剤、カブセル、お 5 よびエリキシル剤の処方を説明するのに役立つ: 処方 1 一括性成分 0.5 を含有する圧縮成型錠剤

成 分	氫量 ──%
3 - (p-クロロフエニル) (4-ビリジル)-1,2, リアゾール	-3- 50 0.0 4-1
デン粉ノリー1 2 ±(1 0 0 容	cc)許 12.5
	5 1 2.5
玉蜀黍デン粉(米国終局方)	2 5.0
スチアリン酸マグネシウム	5.5
	5 4 3.0

3--(p-クロロフエニル)-5-(4-ピリ ジル) -1 , 2 , 4 ~トリアゾールはデン粉ノリ で粒化され、低14フルイを通される間に45℃ で20時間乾燥され、次いで低14フルイを3回 過される。デン粉は低90フルイ布を通してこの 25 ピリジル)-3-(p-クロロフエニル)-1, 粒状物上におかれ、そしてすべての成分は充分混 和される。ステアリン酸マグネシウムは低90フ ルイ布を通して、この粒状物上におかれ、そして これらの成分は混和され、その後にこの粒状物は 各重量が0.5439の錠剤i000個を生産する。如 するため1時間機件を続ける。残留グリセリンに 厚み0.521±0.013㎝(0.205±0.005 インチ)の35/81cm(14/32インチ)四 方の平たい、斜角をつけた、如み目入りの穿孔板 を使用して錠剤に圧搾される。

処方Ⅱ −250脚カプセル用のカブセル

	成	Я	赶	丑 ─ ☞2	
3 ーピラル) ー1	シニルー! , 2 , 4	5 ー(4ーピリ ートリアゾーバ	2	5 0	
乳糖				9 3	4
タルク				. 4	_

乳糖、タルク、および3 -ピラジニルー5 ー

(4-ピリジル)-1,2,4ートリアゾールを 適当な混和基置で混和し、目標量量350%であ 2カブセルに挿入する。

処方町 一懸褐波 一規格

·	成	Э	最 9/1
	ガム・エッチ eegum H・N		3. 0
_ *			1 5 0.0
	ルバラペン ethyl parel	pen)	1.0
- 3		- (4 一ピリジル) ニフエニル) ー 1。 (ール	5- 0. 0
15 カオ	リン		1 0.0
***	\$		1.0
グリ るた	セリン合計員 めの必要量	を1リントルとす	

数しく攪拌してペーガム (Veegum)を水中に 感潤し、メチルパラペン (Methyl paraben)を 添加し、ペーガムの完全水和を確保するために一 夜牧設する。別の容器に1ーメチルー5ー(4-2 , 4 ートリアゾールを グリセリン約 7 5 0 cc中 **に懸燭する。カオリンを蘇加し、袴―になるまで** 攪搾する。 徐々にペーガムとメチ ルパラペンの水 性分散液を添加する。番料を添加し、均一を确保 ついての Q・Sは 1 リットルまでとする。 均一に なるまで撹拌する。茶サジ1杯分は1ーメチルー 5-(4-ビリジル)-3-(P-クロロフエニ ル)ー1,2,4ートリアゾール2509を含有 35 する。

次の実施例は説明のために示されたものであり、 **限定のためにではない:**

例 1

3 ーピラジュルー5 ー(4ーピリジル)-1, 2,4ートリアゾール

ナトリウム(0.49)がメタノール中のピリジ ンー4ーカルポニトリル(8.38、0.08モル) に添加され、この密数は室虚で30分間放置され る。メタノール(16㎡)中のピラジンカルポン

~ 1.5 9の単位投票量を与えるように配分されて いる処方剤として一般に投媒される。しかし、好 ましい投票水漁は1日約100~800町である。

次の諸例は本発明の治療学的に活性な証拠トリ アゾールを混入した代表的な錠剤、カブセル、お 5 よびエリキシル剤の処方を説明するのに役立つ: 処方1 -括性成分0.5 な含有する圧縮成型錠剤

	成	Э	超量	-=
	ごりジル)・	プエニル)-3 - -1 ,2 ,4 -ト	5 0	0.0
デン粉 / 容	/ 9 - 1 2 -	[(100∞)#	1	2.5
			5 1	2.5
五蜀黍:	デン粉(米目	国 終局方)	2	5.0
スチブリ	リン酸マグス	ネシウム		5. 5
			5 4	3.0

3-(p-クロロフェニル)-5-(4-ピリ ジル)ー1,2,4~トリアゾールはデン粉ノリ で粒化され、瓜14フルイを通される間に45℃ で20時間影線され、次いで低14フルイを3回 過される。デン勧は低90フルイ布を通してとの 25 ピリジル)-3-(p-クロロフエニル)-1, 粒状物上におかれ、そしてすべての成分は充分混 和される。ステアリン酸マグネシウムは低90フ ルイ布を通して、この粒状物上におかれ、そして これらの成分は混和され、その後にこの粒状物は 発棄量か0.5 4 3 gの錠剤i000個を生産する。30 するため1時間提供を続ける。残留グリセリンに 厚み0.521±0.013㎝(0.205±0.005 インチ)の36/81cm(14/32インチ)四 方の平たい、斜角をつけた、如み目入りの導孔板 を使用して錠剤に圧搾される。

処方1-250脚カプセル用のカブセル

成	· 分	重量	-07	
		2 8	0	•
		9	3	4
			. 4	
	シェルー	成 分 ジェルー5 ー(4 ーピリジ ,2,4 ートリアソール	ジェルー5 ー(4 ーピリジ 2 5 , 2 , 4 ートリアゾール	シェルー5ー(4ーピリン 250

乳糖、タルク、および3ーピラジニルー5 ー

(4-ピリジル)-1,2,4-トリアゾールを 適当な混和装置で混和し、目標置量 350 型で系 2カブセルに挿入する。

処方町 一懸濁波 一規格

J			
	戟	Э	母 9/6
	dム・エッチ egum H・V		3. 0
水			1 5 0.0
	バラペン Lhyl parek	oen)	1.0
-3-		・(4〜ピリジル) ニフエニル)ー1。 'ール	5 0.0
15 カオリ	シ		1 0.0
香料	}		1.0
	:リン合計員 の必要量	をコリントルとす	•
~~~			

激しく標準してペーガム (Veegum)を水中に 懸潤し、メチルパラペン (Methyl paraben)を 添加し、ペーガムの完全水和を確保するために一 夜枚貸する。別の容器に1ーメチル~5~(4~ 2,4-トリアゾールをグリセリン約750cc中 **に懸濁する。カオリンを添加し、均一になるまで** 攪得する。徐々にペーガムとメチルバラペンの水 性分散液を添加する。香料を添加し、均一を確保 ついての Q・Sは 1 リットルまでとする。 均一に たるまで撹拌する。茶サジ1杯分は1ーメナルー 5-(4-ビリジル)-3-(P-クロロフエニ ル)-1,2,4ートリアゾール250写を含有 35 する。

次の実施例は説明のために示されたものであり、 限定のためにではない:

**分**】 1

3 ーピラジニルー5 ー(4ーピリジル)ー1, 2 , 4 ートリアゾール

ナトリウム(0.48)がノタノール中のピリジ ンー4ーカルポニトリル(8.38、0.08モル) に添加され、この巻級は室虚で30分間放置され る。メタノール(16㎡)中のピラジンカルポン

酸水和铷(9.69、0.0 1モル)の懸濁液が添加 ※晶すると3ーピラジニルー5ー(4ーピリジニル) される。冷却後に中間体ナシルアミドラゾンがデーでが得られる。 過により集められる。この脂肪族中間体は次いで 例 2-26

され、その結果の絡取は30分間原流状態で加熱 —124—トリアゾール、酸点251~2525

260℃で15分間加熱され、その後に反応節は 5 次の化合物が例1に記述の反応手法により製造 国温に冷却される。アセトニトリル/水から再結※ される:

例	ヒドラジド	ニトリル	化合物	融	点
2	3 ,4 ージクロロベン ゾイルヒドラジン	4 ーシアノビリ シン	5-(4-ビリジル)-3-(3; 4-ジクロローフエエル)-1, 2,4-トリアゾール	3 4 5 ~ 3	4 6.5 °C
3	6 ーキノリン カルポン 酸ヒドラジド	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (6 - キノリル) - 1 , 2 , 4 -トリアゾール	313~3	1 4.5 ℃
4	3 ーピリジル酢酸ヒド ラジド	4 ーシアノビリ ジン	3 - (3 - ピコリル) - 5 - (4 - ピリシル) - 1 , 2 , 4 -トリアソール	161~1	62 °C
5	2ーフラン酸ヒドラジ ド	4 ~~シアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (2 - フリル) - 1 , 2 , 4 - トリアソール	2 1 6~2	17 %
6	4 一クロロー3 ースル フアモイルーペンゾイ ルヒドラジン	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (4 - クロロー3 - スルフアモ イルフエニル) - 1 , 2 , 4 - トリアソール	3 3 5.5~3	3 6.5%
7	3 , 3 ージメトキシー ベンゾイルヒドラジン	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (3,5 - ジメトキシーフエニ ル) - 1,2,4 - トリアゾール	252~2	5 3.5 °C
8	m ークロロベンゾイル ヒドラジン	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (m-クロロフエニル) - 1 , 2 , 4 - トリアゾール	269~2	71 6
ş	ピラジンカルボン酸ヒ ドヲジド	2 ーシアノピリ ジン	5ー(2ービリジル)-3ービ ラジニルー1,2,4ートリア ゾール	2 4 8 ~ 2	50 C
1 0	イツニコテン酸ヒドラ ジド	2 ーシアノビリ ミジン	5 - (4 -ピリジル) - 3 - (2 - ピリミジニル) - 1 , 2, 4 - トリアゾール	274~2	76 t
1 1	3,5-ジクロロベン ゾイルヒドラジン	4 ーンアノビリ ジン	5 - ( 4 - ピリジル ) - 3 - ( 3 , 5 - ジクロローフエニル) - 1 , 2 , 4 - トリアゾール	298~2	9 9.5 ℃
1 2	pーブロゼベンゾイル ヒドラジン	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 - ピリジル) - 3 - (p - プロモフエニル) - 1, 2, 4 - トリアゾール	263~2	64 t
13	4 ーピリグジンカルボ ン酸ヒドラジド	4 ーシアノピリ ジン	5 - ( 4 - ピリジル ) - 3 - ( 4 - ピリダジニル ) - 1 , 2, 4 - トリアゾール	276-2	78 °C
14	p ーメトやシベンゾイ ルヒドラジン	4 ーシアノビリ ジン	5 - (4 -ビリジル) - 3 - (p - メトキシフエニル) - 1, 2,4 -トリアゾール	247~2	49 °C

Ø1	ヒドラジド	ニトリル	化合物	点 蝎
15	2 ーチオフエンカルポ ン酸ヒドラジド	4 ーシアノビリ ジン	5-(4-ビリジル)-3- (2-チェニル)-1,2,4 -トリアゾール	240-241 %
16	p ースルフアモイルベ ンゾイルヒドラジン	4ーシアノビリ ジン	5-(4-3) $0$ $0$ $0$ $0$ $0$ $0$ $0$ $0$ $0$ $0$	301~302 ℃
1 7	2 ーナフトエ酸ヒドラ ジド	、4 ーシアノピリ ジン	B − ( 4 −ピリジル ) −3 − ( 2 −ナフチル ) −1 , 2 , 4 −トリアゾール	289~290 C
18	3 ,4 ーツクロロー5 ースルフアモイルーペ ンゾイルヒドラジン		5 - (4 - ビリジル) - 3 - (3,4 - ジクロロー5 - スル フアモイルフエニル) - 1,2, 4 - トリアゾール	330℃(分解)
19	ビラジンカルボン酸ヒ ドラジド	4 ーシアノビリ ジン	5 - ( 4 - ビリジル ) - 3 - ビ ラジニルー1 , 2 , 4 - トリア ソール	251~2525T
20	   2 ーピリジル酢酸ヒド   ラジド	4 ーシアノビリシン	5 ー ( 4 ーピリジル ) ー 3 ー (2 ーピコリル ) ー 1 , 2 , 4 ートリアゾール	190~191 %
2 i	イソニコチン酸ヒドラ ジド	4 ーシアノビリ ミジン	5 - (4 - ビリジル) - 3 - (4 - ピリミジニル) - 1 , 2, 4 - トリアゾール	285~286.50
2 2	4 ービリミジンカルボ ン設ヒドラジド	4ーシアノビリ ミジン	3,5-ジ(4-ピリミジニル) -1,2,4-トリアゾール	302~304 °C
23	2 , 4 ジクロロー 5 スルフアモイル ベ ンゾイルヒドラ ジン	イーシアノビリ ジン	5-(4-ピリジル)-3- (2,4-ジクロロー5-スル フアモイルフエニル)-1,2, 4-トリアゾール	297~299 t

2 J

22

例 27

3 - (p -クロロフエニル) - 5 - (4 ービリ ジル)ー1,2,4ートリアゾール

メタノール(250虻)中のイソニニチノイル ヒドラジン(10.99、0.08モル)の懸濁酸に 5 いで16時間譲退におかれる。冷却後に、中間体 対しメタノール (50%) 中のエチルーロークロ ロイミノペンゾエート(149、0.08モル)の 溶液が添加される。この反応混合物は30分間環 流され、ついで固形物が溶液から分離するまで濃 綴される。この混合物はついで冷却され、そして 10 点269~270.5℃の0.8夕が得られる。 中間体アシルアミドラゾンは严過により集められ 例 30 る。この脂肪族中間体はついで280℃で約15 分間加熱され、その後に室温へ冷却される。エタ ノール/水からの再結晶および昇華により、3 ー (pークロロフエニル)~5 ー(4 ーピリジル) 15 2 , 4 ートリアゾール( 0.5 **9** ) の懸燭液が蒸気 -1,2,4ートリアゾール融点264.5~ 265.5℃が得られる。

例 28

N-メチルー4ー(3ー(pークロロフエニル) - 1 , 2 , 4 ートリアゾリルー5 ] ーピリジニ 20 128~130での250 殴が得られる。 ウム・アイオダイド

N,Nージメチルホルムアミド(23元)中の 3-(ロークコロフエニル)-5-(4-ビリジ ルシー1,2,4~トリアゾールの懸燭級に対し、 沃化メチル(1.48、0.01モル)が蘇加され、 25 ラジニルー1,2,4ートリアゾール2258 その結果の経液は窒息で1時間放置される。反応 中に分離する関形物は严遏により集められる。メ タノールからの再結晶により、N-メデルー4ー (3-(p-/p=c/x=x)-1,2,4-h リアゾリルー5 }ービリジニウム・アイオダイド 30 ルパモイルクロライド(18、0.01モル)の溶 融点275℃が得られる。

上記手法において3 - (p - クロロフエニル) -5-(4-ピリジル)-1,2,4ートリアゾ ールの代りに3ー(mークロロフエニル)ー5ー (4ーピリジル)-1 ,2 ,4 ートリアゾールが 35 ルー1 ,2 ,4 ートリアゾールが得られる。 使用されるときは、Nーメデルー4 ー(3--(m ークロロフエニル)ー1,2,4ートリアゾリル -5 )ーピリジニウム・アイオダイト酸点280 ~281℃が得られる。

例 29

3,5ージピラシニルー1,2,4ートリアゾ

ナトリウム (50脚)がメタノール20m4中の 2 -シアノピラジン(19、9.01モル)へ添加

される。この密液は1時間電温で放置され、メダ ノール50配中のピラジンカルボン酸ヒドラジド (1.48、0.01モル)の懸濁放へ添加される。 この反応混合物は遺廃状態で2時間加熱され、つ アシルアミドラゾンは評過され、ついで2十時間 以上200~260℃の間の温度で加熱される。 冷却とメタノール/水からの再結晶後に、3,5 ージピラジニルー1,2,4ートリアゾール、融

1 ーアセチルー3,5 ージピラジコルー1,2。 4ートリアプール

無水酢酸20mを中の3,5ージビラジニルー1, 浴上で17時間加熱される。その結果の路液は戸 過され、遺縮されて國形物となる。ベンゼン/へ キサンからの再結晶後に、1ーアセチルー3,5 ージビラジニルー1,2,4ートリアゾール静点

47∥ 3.1

1-シメチルカルバモイルー3,5-シビラジ ニルー1,2,4ートリアソール チトラヒドロフラン200が中の3,5ージビ (0.01モル)に対し、57%水衆化ナトリウム (0.429、0.01モル)が添加される。この気 応混合物は遺流状態で1時間加熱され、冷却され、 そしてテトラヒドロフラン10g(中のジメチルカ 欲が消々添加される。この反応混合物は次いで1 時間遊旋され、冷却され、沪過され、そして損縮 されて固形物となる。ペンセンからの再結晶後に、 1ージメチルカルバモイルー3,5ージピラジニ

本発明に準拠している上記叙述からのいかなる 新築も本実施額様の範囲に含まれている。

本発明の実施態様は次の通りである。

O

(i) 式R_s-C-NH-NH-R,の化合物を、式 NH Ш

 $R_s - C - OW$  の化合物と反応させ、その結果

の中間体を高温で加熱することを特徴とする式

(式中のR₁ は水素または低級フルキルを示し) Rn はピリジルメチル、フエニル、ナフチル、 10 キノリル、ヘテロ服子がイオウ、酸梁、または 密素であるヘテロ原子1~3を含有する5また は 6員へテロアリール環、または置換体がハロ ゲン、低极アルキル、スルフアモイル、低級ア ルキルスルフアモイル、低級アルコキシ、低級 15 アルカノイルアミノ、またはジ低极ーアルギル アミノである貫換フェニルを示し;そしてR。 はヘテロ原子が窒素であるヘテロ銀子1~2を 含有する無管換又は低級アルギル置換 6 異へテ ロブリール理を示し; R。 がピリジルまたは置 20 換ビリジルの場合は Ro はビリジル、フエニル、 または低級アルキルフエニル以外のものである ことを条件とし;そしてWは低級アルギルであ る)の化合物の製法。

(2) 中間体が100~300℃の間の温度で加熱 25 される部(1)による製法。

(3) 式 R₅-C-NH-NH-R₁ の化合物を、式 NH 30

R₈-C-OW の化合物と反応させ、その結果 の中間体を高温で加熱することを特徴とする式:

(式中の R₁ は低級アルキルを示し: R₈ はピ 40 (5) 式リジルメチル、フエニル、ナフチル、キノリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素、または窒素であるヘテロ原子 1~2を含有する5または6員ヘテロアリール環、または置換体がハロゲン、低級

アルキル、メルフアモイル、低級アルキルメルフアモイル、低級アルコキシ、低級アルカノイルアミノ、または少低級一ブルキルアミノである世換フェニルを示し;R。はヘテロ原子が設定であるヘテロ原子1~2を含有する無置換又は低級アルキル置換6員一ヘテロアリール設を示し;そしてWは低級アルキルを示す)の化合物の製法。

(4) 式R₅-CNまたはR₈-CN の化合物を低級 アルカノール中でアルカリ金属と反応させ、そ

の結果の混合物を式R₈-C-NH-NH-R₁

0

または R_s - C - NH - NH - R₁ の化合物と加 熱することを特徴とする式:

(式中のR, は水素または低級ブルキルを示し、R。はピリジルメチル、フェニル、ナフチル、 タイリル、ヘテロ原子がイオウ、酸素、または 銀素であるヘテロ原子がイオウ、酸素、または 6 員へテロアリール環、または低機体が いっかん のかった である 医袋 フェニルを ボール である 医袋 フェニルを でして R。 は に ない アルカノイル ア・ノである 医袋 フェニルを 示し に R。 は に いっかん で ない アリシルの場合は R。 は ビリジル、フェニル、または 低級アルキルーフェニル以外の もることを 条件とする) の化合物の製法。

(14)

28

の化合物をアルギル化剤と反応させることを特 酸とする式:

27

Rann N steil Rann N S

(式中の、R1 は低級アルキル またはペンシル 10を示し; R3 はピリジルメチル、フエニル、ナフチル、キノリル、ヘテロ原子が確實、酸素または窒素であるヘテロ原子1~2を含有する5または6員ヘテロアリール環、または置換体がハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルカノイルアミノ、またはジ低級アルキルアミノである置換フエニルを示して、R3 はヘテロ原子が窒素であるヘテロ原子が窒素であるヘテロ原子1~2を含有する無電機又は低級アルキル置換6員20ヘテロアリール環を示し; R5 がピリジルをたは置換ピリジルの場合はR1 はピリジル、フエニル、または低級アルキルーフエニル以外のものであることを条件とする)の化合物の製法。

(6) 式

R₆ N R₆ 30

の化合物をアンル化剤と反応させることを特徴 とする式

Rann N * tett Ra N N N R6

(式中の、R₁ は低級アルカノイルまたはカル バモイルであり、Ra はピリジルメチル、フエ ニル、ナフテル、キノリル、ヘテロ原子が硫黄、 酸素または窒然であるヘテロ原子1~2を含有 する5または6員へテロアリール選、または置 換体がハロゲン、低級アルキル、スルフアモイ ル、低級アルキルスルフアモイル、低級アルコ キシ、低級アルカノイルアミノ、または少低級 アルキルアミノである置換フエニルであり、そ してR。はヘチロ原子が監索であるヘチロ原子 1~2を含有する無償換又は低級アル中ル億換 6員へチョアリール環を示し;R5 がピリジル または散換ビリジルである場合は Rs はビリジ ル、フェニル、または低級アルギルフェニル以 外のものであることを条件とする)の化合物の 製法。

25

- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All

X Clear Selections

Send Results

Format

Display Selected Free

1. 1/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

000863327

WPI Acc No: 1972-23298T/197215

3,5-disubstituted 1,2,4-triazoles - active against gout and

rheumatic

Patent Assignee: MERCK & CO INC (MERI )

Number of Countries: 011 Number of Patents: 012

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
DE 2147794	Α					197215	E
NL 7112373	Α					197215	
JP 47007120	Α					197216	
FR 2107984	Α					197232	
BE 781055	Α	•				197245	
DD 99793	Α					197343	
ZA 7201526	Α			•		197348	
GB 1358893	Α	19740703				197427	
CA 950463	Α	19740702				197429	
JP 74046622	В	19741211				197502	
CH 562813	Α	19750613				197530	
IL 38927	Α	19750728				197537	

Priority Applications (No Type Date): US 7975344 A 19790913: US 7075785 A 19700925: US 73392841 A 19730829: US 73392842 A 19730829: US 74529151 A 19741203: US 76722968 A 19760913: US 76740290 A 19761109: US 78894450 A 19780407

Abstract (Basic): DE 2147794 A

Cpds. of formul (I, Ia): and their aminoxides and salts (where R1 is H, 1-5C alkyl, 2-5C alkanoyl, benzyl, carbamoyl or dialkylcarbamoyl; R3 is pyridylmethyl, Ph, naphthyl, quinolyl, a 5- or 6-membered heteroaryl (1-3 heteroatoms = S, O or N), or Ph substd. by halogen, alkyl, sulphamoyl, alkylsulphamoyl, alkoxy, alkanoylamino or dialkylamino; R5 is N-heteroaryl with proviso that R3 is not = pyridly, Ph or Ph-alk if R5 = opt. substd. pyridyl). They are antihyperuricaemics for use against gout, rheumatic fever, acting by inhibiting xanthinoxidase; they are also hypotensives. They are prepd. by condensing acylhydrazines with iminoesters in organic solvents and cyclising the intermediate by heating with or without solvents.

Title Terms: DISUBSTITUTED; ACTIVE; GOUT; RHEUMATISM

Derwent Class: BO3

International Patent Class (Additional): A61K-027/00: C07D-055/06;

CO7D-057/00; CO7D-099/02; CO7D-249/08

File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.

✓ Select All Display Selected Send Results: Display Selected Free

© 2005 Dialog, a Thomson business

### PATENT SPECIFICATION:

(11) **1 358 893** 

(21) Application No. 43754/71 (22) Filed 20 Sept. 1971

(31) Convention Application No. 75785 (32) Filed 25 Sept. 1970 in

(33) United States of America (US)

(44) Complete Specification published 3 July 1974

(51) International Classification C07D 57/00; A61K 27/00

(52) Index at acceptance

5

10

15

20

25

30

35

C2C 1450 1470 1510 1530 1534 1590 1600 1620 213 215
220 222 226 22Y 246 247 250 251 252 253 254
25Y 28X 290 29Y 305 30Y 313 314 31Y 323 32Y
338 342 34Y 351 355 35Y 364 36Y 385 386 401
40Y 510 51X 51Y 536 579 584 61X 624 625 62X
634 660 662 675 77X 77Y 790 79Y KF LL SF
UJ WK ZB



10

15

20

25

30

35

(72) Inventors JOHN JAMES BALDWIN and FREDERICK CHARLES NOVELLO

## (54) NOVEL TRIAZOLE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND COMPOSITIONS CONTAINING THEM

(71) We, MERCK & CO. INC., a corporation duly organised and existing under the laws of the State of New Jersey, United States of America, of Rahway, New Jersey, United States of America, do hereby declare the invention, for which we pray that a patent may be granted to us and the method by which it is to be performed, to be particularly described in and by the following statement:—

Gout is a condition affecting humans and lower animals, particularly birds and reptiles, which is characterized by perversions of the purine metabolism resulting in an excess of uric acid in the blood, by attacks of acute arthritis, and by formation of chalky deposits in the cartilages of the joints. These deposits are made up chiefly of urates, or uric acid. Hyperuricemia is a condition characterized by an excess of uric acid in the blood.

Uric acid serves no biochemical function in the body and is merely an end product of purine metabolism. It is well known in the art that the purine base adenine and guanine, which play key roles in a wide variety of chemical processes, both give rise to uric acid in the body. Adenytic acid and guanylic acid are converted to the free purine bases by destructive metabolic enzymes. A portion of the free purine bases is converted to purine ribonucleatides and the remainder is degraded to the free bases xanthine and hypoxanthine. A single enzyme, xanthine oxidase, converts both xanthine and hypoxanthine to uric acid for excretion.

Although human purine biosynthesis can be inhibited at the stage of formyl glycinimide ribotide by the glutamine antagonists azaserine and 6-diazo-5-oxo-1-norleucine, a high incidence of undesirable side effects precludes their being used clinically for this purpose. In recent years, substantial progress has been made in attempting to control the excessive levels of uric acid in patients afflicted with gout through the use of pharmaceutical agents. Uric acid synthesis has been effectively blocked by the use of allopurinol, 4-hydroxypyrazolo-[3,4-d]-pyrimidine, a compound which is a structural isomer of hypoxanthine. Allopurinol acts as a specific inhibitor of the enzyme xanthine oxidase, which is responsible for the conversion of both hypoxanthine and xanthine to uric acid. As a direct result of the administration of this compound to patients afflicted with gout, part of the uric acid which would normally end up in the urine is replaced instead by the oxypurines, hypoxanthine and xanthine, thus greatly reducing the content of uric acid in serum and urine. Azathioprine has also been employed in patients afflicted by gout to inhibit the excessive purine synthesis, which tends to produce abnormal amounts of uric acid. Other compounds, such as acetylsalicylic acid, thiophenylpyrazolidine, and phenylbutazone have been employed in the treatment of gout. Many of the existing compounds used in the treatment of gout, however, relieve the inflammation and other symptoms connected therewith but have no effect on the conditions which give rise to gouty arthritis or hyperuricemia. Thus, there is still a need for com-

[Price 25p]

10

15

20

25

30

pounds which can be employed in the prophylactic treatment of gour as well as for the treatment of other abnormal conditions associated with hyperuricemia.

The present invention provides compounds of the formula:

20

25

30

35

40

in which R₁ is a hydrogen atom or a C_{1-s} alkyl, C_{2-s} alkanoyl, benzyl, carbamoyl, (C_{1-a} alkyl) carbamoyl or di(C_{1-a} alkyl) carbamoyl radical; R₈ is a pyridylmethyl, phenyl or naphthyl radical, a heteroaryl radical such as pyridyl, substituted pyridyl, quinolyl or cinnolinyl, a (5 or 6)-ring-membered non-aryl heterocyclic radical containing 1 to 3 hetero atoms that are sulfur, oxygen or nitrogen, and optionally having one or two C_{1-a} alkyl substituents, or a substituted phenyl radical where the substituent(s) is/are halogen such as chlorine, bromine or iodine, C_{1-a} alkyl, sulfamoyl, C_{1-a} alkyl-sulfamoyl, C_{1-a} alkoxy, C_{2-a} alkanoylamino or di(C_{1-a} alkyl)amino; and R₈ is a (5 or 6)-ring-membered non-aryl heterocyclic radical containing 1 to 3 hetero atoms that are sulfur, oxygen or nitrogen, and optionally having one or two C_{1-a} alkyl substituents, or a heteroaryl radical such as pyridyl, substituted pyridyl, R₃ is not pyridyl, (C_{1-a} alkyl-pyridyl, phenyl or (C_{1-a} alkyl)-phenyl. Where R₃ is a naphthyl group, the naphthyl group is joined to the triazole ring at the 1 or 2 position of the naphthyl group.

Substituted triazoles falling within the scope of this invention have been found to

Substituted triazoles falling within the scope of this invention have been found to be effective anti-gout and anti-hyperuricemic agents in that they will inhibit the action of the enzyme xanthine oxidase and thus reduce the content of uric acid in serum and urine. In addition to being useful as anti-gout and anti-hyperuricemic agents, such substituted triazoles exhibit diaretic and hypotensive activity.

Examples of  $C_{1-a}$  alkyl radicals are methyl, ethyl, n-propyl and n-butyl; examples of  $C_{2-a}$  alkanoyl radicals are acetyl, propionyl and butyryl. Examples of the heterorings  $R_a$  and  $R_a$  are pyrazinyl, pyridyl, thiazolyl, thienyl, furyl, pyrimidyl, thiadiazolyl and oxazolyl.

Also within the scope of the present invention are the non-toxic salts of the compounds, particularly the alkali metal and alkaline-earth metal salts of those triazines where R, is hydrogen, such as the sodium, potassium, and calcium salts, the pharmaceutically acceptable quaternary salts such as the methiodides and ethiodides and mineral acids salts such as the hydrochloride or sulfate salts of those compounds in which the substituent in the 3 and/or 5 position contains at least one basic nitrogen atom, such as in a pyridine ring. Also contemplated by the invention are the N-oxides of compounds having a nitrogen-containing heterocyclic substituent in the 3 or 5 position.

Those compounds in which  $R_1$  in Formulae A and B is hydrogen or  $C_{1-s}$  alkyl,  $R_s$  is pyridyl, pyrazinyl or pyrimidyl, and  $R_s$  is halophenyl, thienyl, pyrazinyl, furyl, quinolyl or pyrimidyl represent a preferred sub-class of compounds falling within the scope of the present invention. Particularly preferred are those compounds in which  $R_s$  is pyridyl,  $R_1$  is hydrogen and  $R_s$  is halophenyl.

The compounds of Formulae I and Ia below can be prepared by a series of reactions which are depicted in the following flow diagram:

$$R_{3}-C-NH-NH + R_{5}-C-OW - R_{3}-C-NH-N-C-R_{5}$$

$$R_{3}-R_{5} - R_{5}-R_{5}$$

$$R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}$$

$$R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}$$

$$R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}$$

$$R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}$$

$$R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-R_{5}-$$

wherein  $R_1$  is hydrogen or  $C_{1-3}$  alkyl,  $R_3$  and  $R_4$  are as defined above, and W is  $C_{2-3}$ alkyl. Compounds I and Ia are of course the same when R, is hydrogen As can be seen from the above reaction diagram, a substituted hydrazine compound such as, for example, isonicotinoylhydrazine, is reacted with an imino ester such as, for example, ethyl p-chloroiminobenzoate, in a suitable solvent. Either lower boiling 5 solvents, such as methanol, ethanol or nitromethane, or high-boiling solvents, such as decalin, xylene, or dimethylsulfoxide, may be used. When low-boiling solvents are used, the product of the reaction is usually the intermediate acrylamidrazone. A reaction time of 3—20 hours at temperatures of from room temperature to the reflux temperature of 10 the solvent is employed. The intermediate acylamidrazone II (III) may be converted to 10 · I (Ia) by heating it, e.g. in the absence of a solvent at temperatures of from 125 to 300°C. for from about 15 minutes to one hour or in higher boiling solvents at or near the reflux temperature of the solvent for from about one to twenty hours. The final cyclized product is isolated and purified by known techniques. When high boiling solvents are employed, the reaction is conveniently carried out at or near the reflux temperature of the solvent. The preferred temperature range is 15 15 from 100 to 200°C. The reaction time is dependent upon the particular temperature. The reaction is carried out without isolation of the intermediate and the final cyclized product is isolated and purified by known techniques, for example, crystallization from 20 a suitable solvent, such as methanol or ethanol. As can be seen from the above reaction 20 diagram, where R1 is C1-3 alkyl, the selection of the particular hydrazine compound and the particular imino ester will depend upon which substituent is desired in the 3 and/or 5 position. Alternatively, the 1,2,4-triazoles of this invention can be prepared by reacting a 25 suitable carbonitrile such as, for example, 4-cyanopyridine, with an alkali metal, such 25 as sodium or potassium in a lower alkanol to form the imino ester. The imino ester is then reacted with a suitable carboxylic acid hydrazide such as, for example, a pyrazine carboxylic acid hydrazide, in a suitable solvent, such as methanol or ethanol. The reaction mixture is first heated, preferably at reflux temperatures, for from about 1/2 hour 30 30 to 20 hours, after which the reaction mixture is concentrated by removal of the solvent, and the solid intermediate is heated at elevated temperatures, either in the presence or absence of a solvent. When no solvent is used, a temperature of from 100 to 300°C. for from about 15 minutes to one hour is preferred. The product is collected by known techniques. Where high-boiling solvents are used, the reaction is conveniently carried out at or near the reflux temperature of the solvent. The preferred temperature range is 35 35 100-200°C. The reaction time is dependent upon the temperature. Those compounds in which R₁ is other than hydrogen can also be prepared by reacting a triazole of Formula A where R1 is hydrogen with an appropriate alkylating, benzylating or acylating agent. Where R₃ and R₅ are different, a mixture of compounds is obtained, i.e. the substituent R₁ may be substituted on either one of the two adjacent 40 40 nitrogen atoms. For example, where the substituent is a  $C_{2-\delta}$  alkanoyl group such as an acetyl or butyryl group, the triazole is reacted with an alkanoic anhydride, for example acetic anhydride or butyric anhydride. Where the substituent in the 1 position is an alkyl group, alkylation is achieved by reacting the sodium salt of the triazole with an 45 alkylating agent, for example, dimethyl sulfate. Alkylation of the 1,2,4-triazoles gener-45 ally occurs in the 1 position. Where the alkyl group is a methyl group, methylation can be achieved by reacting the triazole with diazomethane in a suitable solvent, such as diethyl ether. Those compounds in which the substituent in the 1 position is a carbamoyl or 50 substituted carbamoyl group are prepared by reacting a 3,5-substituted-1,2,4-triazole 50 with a carbamoyl halide, for example dimethylcarbamoyl chloride, in a suitable solvent such as tetrahydrofuran in the presence of a base, for example sodium hydride. An alternative method for preparing those compounds having an alkyl group in the 1 position consists of first reacting a nitrile of formula R*—CN or R*—CN, for ex-55 ample 4-cyanopyridine, with an alkali metal, such as sodium, in a C1-s alcohol, such 55 as methanol, at room temperature and adding to the resulting solution a hydrazide of -NH-NHR', NH-NHR', for example a 1-isonicotinoyl-2- $(C_{1\dots s}$  alkyl)-hydrazine. (In the formulae,  $R'_1$ ,  $R_3$  and  $R_s$  are as defined above). The reaction mixture is heated, generally at reflux tempera-60

ture, for about 3-20 hours. Depending upon the nature of the substituents, the final

T		<del></del>
	cyclized product is obtained directly or the intermediate acylamidrazone is obtained. In the case where the intermediate compound is obtained, it may be heated in the absence of a solvent at about 100—300°C, for from about 15 minutes to several hours, or the	
5	intermediate compound can be heated in a high-boiling solvent such as xylene or deca- hydronaphthalene at about 100—200°C. for about 1—20 hours. The alkylated triazole is isolated by known techniques.	5
	Those compounds of this invention which are amine oxides can be prepared by the method described above by using a nitrile-N-oxide such as, for example, 4-cyano-	
10	pyridine-N-oxide, as the nitrile reactant, or a hydrazidine-N-oxide, such as pyridine-N-oxide-4-carboxylic acid hydrazide.	10
	Representative examples of the compounds within the scope of this invention are: 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole, 3-(2-pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
• -	3-(3,4-dichlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
15	1-ethyl-3,5-di(4-pyrimidyl)-1,2,4-triazole, 3-(6-quinolyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	15
	3-/2-furvi)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
	3-(4-chloro-3-sulfamoylphenyl)-5-(4-pyridyl)-1,Z,4-triazole,	
20	3-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole, 3-(m-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	20
20	3-(p-bromophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	20
	3-(2-naphthyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
	3-(3,4-dichloro-5-sulfamoylphenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
25	3,5-di(4-pyrimidyl)-1,2,4-triazole, N-methyl-4-[3-(p-chlorophenyl)-1,2,4-triazolyl-5]-pyridinium iodide,	25
	N-methyl-4-[3-(m-chlorophenyl)-1,2,4-triazolyl-5]-pyridinium iodide,	23
	3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridazinyl)-1,2,4-triazole,	
	1-butyryl-3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	
30	1-acetyl-3-(3,4-dichlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole, 1-methyl-3-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole,	30
	1-benzyl-3.5-di(4-pyrimidyl)-1,2,4-triazole,	
	3-(3,5-dimethoxyphenyl)-5-(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole,	
	3-(p-methoxyphenyl)-5-(3-pyridyl)-1,2,4-triazole, 3-(p-sulfamoylphenyl)-5-(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole,	
35	1-methyl-3-(4-pyridyl)-5-(p-chlorophenyl)-1,2,4-triazole,	35
	1-acetyl-3-(6-quinolyl)-5-(p-dimethylaminophenyl)-1,2,4-triazole,	
	and 1-methyl-3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole.  The present invention provides a method of treating gout in non-human animals	
40	that comprises administering to a susceptible animal a compound of formula A or B or	
40	a non-toxic salt or N-oxide thereof.	40
	For testing purposes, xanthine oxidase obtained from milk may be used to demonstrate the ability of the substituted triazoles to inhibit the enzyme. The general pro-	
	cedure is to use 5—10 units per milliliter of enzyme, which is furnished as a suspension	
45	in 60°/ ammonium sulfate: 1 unit of such a suspension converts 1 \(\mu\)mole of xaninine to	45
	uric acid per minute. Generally, for a 1-day assay, about 0.05 ml. of enzyme is diluted with about 3 ml. of buffer. As the buffer, an aqueous solution of 2-amino-2-hydroxy-	45
	methyl-1,3-propanediol (0.05 mole, pH 7.4) may be used. The inhibitor to be treated	
	is dissolved in the buffer or a suitable solvent, such as dimethylsulfoxide; the same sol-	
50	vent is used to dilute the solution. The buffer, hypoxanthine and solvent are placed in a	50
	cell, and the enzyme solution is then added, and the rate of increase in absorbance at 290mµ is noted with a recording spectrophotometer. Generally, sufficient enzyme is	-
	employed to give about 0.1 absorbance units change per minute, and sufficient inhibitor	
	is used to give 30—70% inhibition. The uM concentration of inhibitor necessary for	
55	50% inhibition $(V_0/V_1=2)$ is determined by plotting $V_0/V_1$ against I, where $V_0=$ velocity without inhibitor, $V_1=$ velocity with inhibitor, and $I=$ inhibitor concentration.	55
	The therapeutically active substituted triazoles of formulae A and B or a non-toxic	
	salt or N-oxide thereof can be administered as the active ingredient in a composition	
	useful in treating gout, together with a pharmaceutically acceptable carrier in the form	
60	of tablets, syrups, elixirs, capsules, and sterile injectable liquids. These preparations may be made by any of the known pharmaceutical methods. For example, in tablet	60
	form, the compound is compounded with an inert pharmaceutical carrier which may	
	contain a suitable binder such as, for example, gums, starches, and sugars. The com-	
45	pound may also be incorporated into a gelatin capsule or formulated into clixirs which have the advantage of being susceptible to manipulations in flavor by the addition of	65
65	mare the anitatione of femilia deportation of manipulations at major of the addition of	Ų. <b>'</b>

5

10

15

standard natural or synthetic flavoring materials. The compound is generally administered in compositions which are so proportioned as to afford a unit dosage of about 30 mg. to 1.5 gm. per day. The preferred dosage level, however, is about 100—800 mg. per day.

The following examples serve to illustrate typical tablet, capsule, and elixir formulations incorporating the therapeutically active substituted triazoles of this invention:

FORMULATION I — COMPRESSED TABLET COMPRISING 0.5 GM. OF ACTIVE INGREDIENT				
Ingredient	Amount - Mg.			
3-(p-chlorophenyl)-5-(4-рутіdyl)- 1,2,4-triazole	500.0			
Starch paste - 12½%, 100 cc. allow.	12.5 			
Starch, U.S.P. Corn	25.0			
Magnesium stearate	5.5 ===================================			

The 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole is granulated with the starch paste and while moist passed through a No. 14 screen, dried at 45°C. for 20 hours, and then passed 3 times through a No. 14 screen. The starch is then passed through a No. 90 bolting cloth onto the granulation product, and all ingredients are blended thoroughly. The magnesium stearate is passed through a No. 90 bolting cloth onto the granulation product, and these ingredients are blended, after which the granulation product is compressed into tablets using a 14/32" flat, bevelled, scored punch having a thickness of 0.205±0.005" yielding 1,000 tablets each weighing 0.543 grams.

FORMULATION II: ENCAPSULATION - FOR 250 MG. CAPSULE						
Ingredient	Amount - Mg.					
3-(2-pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4- triazole	250					
Lactose	93					
Talc	7					

Blend lactose, talc and the 3-(2-pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole in suitable blending equipment, and encapsulate into a No. 2 capsule at a target weight of 350 mg.

10

15

10.

15

20

FORMULATION III LIQUID SUSPENSION - FORMULA						
Ingredient	Amount - g./l.					
Veegum H.V.	3.0					
Water	150.0					
Methyl paraben	1.0					
1-methyl-5-(4-pyridyl)-3-(p-chloro- phonyl)-1,2,4-triazole	50.0					
Kaolin	10.0					
Flavor	1 0					
Glycerin, 9.5 to 1 liter						

Suspend Veegum in water with vigorous agitation, add methyl paraben and allow to stand overnight to ensure complete hydration of Veegum. In separate vessel suspend 1-methyl-5-(4-pyridyl)-3-(p-chlorophenyl)-1,2,4-triazole in about 750 cc. of glycerin. Add kaolin and stir until homogeneous. Slowly add aqueous dispersion of Veegum and methyl paraben. Add flavor and continue agitation for 1 hour to ensure homogeneity. Q.S. with remaining glycerin to 1:1. Stir until homogeneous. 1 Teaspoonful contains 250 mg. of 1-methyl-5-(4-pyridyl)-3-(p-chlorophenyl)-1,2,4-triazole.

The following examples are given for purposes of illustration and not by way of limitation:

EXAMPLE 1.

3-(2-PYRAZINYL)-5-(4-PYRIDYL)-1,2,4-TRIAZOLE

Sodium (0.4 gram) is added to pyridine-4-carbonitrile (8.3 grams, 0.08 mole) in methanol, and the solution is allowed to stand for 30 minutes at room temperature. A

Sodium (0.4 gram) is added to pyridine-4-carbonitrile (8.3 grams, 0.08 mole) in methanol, and the solution is allowed to stand for 30 minutes at room temperature. A suspension of pyrazine-2-carboxylic acid hydrazide (9.6 grams, 0.07 mole) in methanol (160 ml.) is added, and the resulting solution is heated at reflux for 30 minutes. After cooling, the intermediate acylamidrazone is collected by filtration. The acyclic intermediate is then heated at 260°C. for 15 minutes, after which the reaction mixture is cooled to room temperature. Upon recrystallization from acetonitrile-water, 3-(2-pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole is obtained, m.p. 251—252.5°C.

EXAMPLES 2—23.

The following compounds are prepared by the reaction procedure described in Example 1:

20

15

10

											-	
Melting Point	345-346.5°C.	313-314.5°C.	161-162°C.	216-217°C.	335.5-336.5°C.	252–253.5°C.	269–271°C.	248-250°C.	274–276°C.	298–299.5°C.	263–264°C.	276–278°C.
Compound	5-(4-pyridy l)-3-(3,4-dich loropheny l)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(6-quinolyl)-1,2,4-triazole	3-(3-pyridy lmethyl)-5-(4-pyridyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-furyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridy!)-3-(4-chloro-3-sulfamoy!- pheny!)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(3,5-dimethoxyphenyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridy!)-3-(m-chloropheny!)- 1,2,4-triazole	5-(2-pyridyl)-3-(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-pyrimidinyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridy I)-3-(3,5-dichloropheny I)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridy l)-3-(p-bromophenyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridy l)-3-(4-pyridaziny l)- 1,2,4-triazole
Nitrile	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cy anopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	2-cyanopyridine	2-cyanopyrimidine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine
Hydrazide	3,4-dichlorobenzoyl-hydrazine	6-quinolinecarboxylic acidhydrazide	3-pyridyl-acetic acid hydrazide	2-furoic acid hydrazide	4-chloro-3-sulfamoyl-benzoyl-hydrazine	3,5-dimethoxy-benzoyl-hydrazine	m-chlorobenzoyl-hydrazine	pyrazine-2-carboxylic acid hydrazide	ısonicotinic acid hydrazide	3,5-dichlorobenzoyl-hydrazine	p-bromobenzoyl-hydrazine	4-pyridazinecarboxylic acid hydrazide
Example	2	ю	4	S	9	7	<b>∞</b>	6	01	= .	12	13

								<del></del>		
Melting Point	247–249°C.	240-241.5°C.	301–302°C.	289-390°C	330°C. (dec.)	251–252.5°C	190–191°C.	285–286.5°C.	302-304°C.	297–299°C
Compound	5-(4-pyridy 1)-3-(p-methoxypheny 1)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-thienyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(p-sulfamoylphenyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-naphthyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(3,4-dichloro-5-sulfamoyl-phenyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2-pyridylmethyl)- 1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(4-pyrimidinyl)- 1,2,4-triazole	3,4-di(4-pyrimidinyl)-1,2,4-triazole	5-(4-pyridyl)-3-(2,4-dichloro-5-sulfamoyl-phenyl)-1,2,4-triazole
Nitrile	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cy anopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyridine	4-cyanopyrimidine	4-cy anopyrimidine	4-cyanopyridine
Hydrazide	p-methoxybenzoyl hydrazine	2-thiophenecarboxylic acid hydrazide	p-sulfamoy lbenzoy l-Aydrazine	2-naphthoic acid hydrazide	3,4-dichloro-5-sulfamoylbenzoyl- hydrazine	pyrazine-2-carboxylic acid hydrazide	2-pyridylacetic acid hydrazide	isonicotinic acid hydrazide	4-pyrimidinecarboxylic acid hydrazide	2,4-dichloro-5-sulfamoylbenzoyl- hydrazine
Example	.14	15	16	11	18	19	70	21	22	23

EXAMPLE 24. 3-(p-CHLOROPHENYL)-5-(4-PYRIDYL)-1,2,4-TRIAZOLE To a suspension of isonicotinoylhydrazine (10.9 grams, 0.08 mole) in methanol (250 ml.) is added a solution of ethyl p-chloroiminobenzoate (14 grams, 0.08 mole) in 5 methanol (50 ml.). The reaction mixture is refluxed for 30 minutes and is then concen-5 trated until a solid separates out of solution. The mixture is then cooled, and the intermediate acylamidrazone is collected by filtration. The acyclic intermediate is then heated at 280°C. for 15 minutes, after which it is cooled to room temperature. Upon recrystallization from ethanol-water and sublimation, 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4triazole is obtained, m.p. 264.5-265.5°C. 10 10 **EXAMPLE 25.** N - METHYL - 4 - [3 - (p - CHLOROPHENYL) - 1,2,4 - TRIAZOLYL - 5]-PYRIDINIUM IODIDE To a suspension of 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole (1 gram, 0.004 mole) in N,N-dimethylformamide (25 ml.) is added methyl iodide (1.4 grams, 0.01 15 15 mole), and the resulting solution is allowed to stand at room temperature for one hour. The solid which separates during the reaction is collected by filtration. Upon recrystallization from methanol, N-methyl-4-[3-(p-chlorophenyl)-1,2,4-triazolyl-5]-pyridinium iodide is obtained, m.p. 275°C. When in the above procedure 3-(m-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole is used in place of 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole, N-methyl-4-[3-(m-chlorophenyl)-1,2,4-triazolyl-5]-pyridinium iodide is obtained, m.p. 280—281°C. 20 20 EXAMPLE 26. 3.5-DI(2-PYRAZINYL)-1,2,4-TRIAZOLE 25 Sodium (50 mg.) is added to 2-cyanopyrazine (1 gram, 0.01 mole) in 20 ml. of 25 merhanol. The solution is allowed to stand for 1 hour at room temperature and is added to a suspension of pyrazine-2-carboxylic acid hydrazide (1.4 grams, 0.01 mole) in 50 ml. of methanol. The reaction mixture is heated at reflux for 2 hours and then at room temperature for 16 hours. After cooling, the intermediate acylamidrazone is removed 30 by filtration and is then heated at temperatures of from 200° to 260°C. over 21 hours. 30 After cooling and recrystallization from methanol-water, 0.8 grams of 3,5-di(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole, m.p. 269-270.5°C. is obtained. EXAMPLE 27. 1-ACETYL-3,5-Di(2-PYRAZINYL)-1,2,4-TRIAZOLE A suspension of 3,5-di(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole (0.5 grams) in 20 ml. of acetic anhydride is heated on a steam bath for 17 hours. The resulting solution is filtered and 35 35 concentrated to a solid. After recrystallization from benzene-hexane, 250 mg. of 1acetyl-3,5-di(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole is obtained, m.p. 128-130°C. EXAMPLE 28. 1-DIMETHYLCARBAMOYL-3,5-DI(2-PYRAZINYL)-1,2,4-TRIAZOLE 40 40 To 2.25 g. (0.01 mole) of 3,5-di(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole in 200 ml. of tetrahydrofuran is added 57% sodium hydride (0.42 g., 0.01 mole). The reaction mixture is heated at reflux for one hour and cooled, and a solution of dimethylcarbamoyl chloride (1 gram, 0.01 mole) in 10 ml. of tetrahydrofuran is added dropwise. The reaction mix-45 ture is then refluxed for four hours, cooled, filtered and concentrated to a solid. After 45 recrystallization from benzene, 1-dimethylcarbamoyl-3,5-di(2-pyrazinyl)-1,2,4-triazole is obtained. WHAT WE CLAIM IS: -1. A compound of the formula 50 50

in which  $R_1$  is a hydrogen atom or a  $C_1$ , alkyl,  $C_{2-}$ , alkanoyl, benzyl, carbamoyl,  $(C_{1-}$ , alkyl) carbamoyl or di $(C_{1-}$ , alkyl) carbamoyl radical;  $R_3$  is a pyridylmethyl, phenyl or naphthyl radical, a heteroaryl radical, a (5 or 6)-ring-membered non-aryl

10	1,358,893	10
5	heterocyclic radical containing 1 to 3 hetero atoms that are sulfur, oxygen or nitrogen, and optionally having one or two $C_{1\dots}$ alkyl substituents, or a substituted phenyl radical where the substituent(s) is/are halogen, $C_{1\dots}$ alkyl, sulfamoyl, $C_{1\dots}$ alkylsulfamoyl, $C_{1\dots}$ alkoxy, $C_{2\dots}$ alkanoylamino or $\operatorname{di}(C_{1\dots}$ alkyl)amino; and $R_a$ is a (5 or 6)-ring-membered non-aryl heterocyclic radical containing 1 to 3 hetero atoms that are sulfur, oxygen or nitrogen, and optionally having one or two $C_{1\dots}$ alkyl substituents, or a heteroaryl radical, provided that where $R_a$ is pyridyl or substituted pyridyl, $R_a$ is not pyridyl, $C_{2\dots a}$ alkyl)-pyridyl phenyl or $(C_{1\dots a}$ alkyl)-phenyl.	5
10	<ol> <li>A compound as claimed in claim 1 in which R₁ is a hydrogen atom.</li> <li>A compound as claimed in claim 2 in which R₂ is a halophenyl radical and R₃ is a pyridyl radical.</li> </ol>	10
	<ol> <li>A compound as claimed in claim 2 in which R₃ is a pyrazinyl radical and R₃ is a pyridyl radical.</li> <li>A compound as claimed in claim 2 in which R₃ is a pyrimidinyl radical and R₄</li> </ol>	15
15	is a pyridyl radical.  6. A compound as claimed in claim 2 in which $R_s$ is a 3,4-dichloro-5-sulfamoylphenyl radical and $R_s$ is a pyridyl radical.	15
20	7. 3-(4-Pyrimidinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole. 8. 3-(p-Chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole. 9. 3-(2-Pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole. 10. An N-oxide of a compound as claimed in any one of claims 1 to 6 having an N-containing heterocyclic substituent in the 3- or 5-position. 11. A non-toxic salt of a compound as claimed in any one of claims 1 to 6. 12. The process that comprises reacting a compound of the formula	20
25	O     R ₅	25
	with a compound of the formula  NH     R,—C—OW	
	and heating the resulting intermediate compound of formula	
	O R', NH            R ₃ —C—NH—N——C—R ₅	
30	to produce a compound of the formula	30
	AS THE RES	
35	in which R' ₁ is a hydrogen atom or a C ₁₋₃ alkyl radical; W is a C ₁₋₃ alkyl radical and R ₃ and R ₃ are as defined in claim 1.  13. A process according to claim 12 in which the intermediate compound is heated at a temperature of from 125° to 300°C.  14 The process that comprises reacting a compound of the formula	35

with a compound of the formula

15

10

15

20

25

and heating the resulting intermediate compound of formula

to produce a compound of the formula

5 in which each of R', and W is a C₁₋₄ alkyl radical and R₃ and R₃ are as defined in claim 1.

15. The process that comprises reacting a compound of the formula

with an alkali metal in a C₁₋₅ alkanol, and heating the resulting mixture with a compound of the formula

where  $R'_1$  is as defined in claim 12 and  $R_3$  and  $R_3$  are as defined in claim 1, to produce a compound as claimed in claim 1 in which  $R_1$  is a hydrogen atom or a  $C_{1-3}$  alkyl radical.

16. The process that comprises reacting a compound of the formula

AS THE RS

with an alkylating or benzylating agent to produce a compound of the formula

where  $R^{\circ}$  is a  $C_{1-s}$  alkyl or benzyl radical and  $R_{s}$  and  $R_{s}$  are as defined in claim 1. 20

with an acylating agent to produce a compound of the formula:

in which  $R^*$  is a  $C_{2-s}$  alkanoyl or a carbamoyl radical and  $R_s$  and  $R_s$  are as defined in Claim 1.

18. A process that produces a compound as claimed in Claim 1, substantially as hereinbefore described in any one of Examples 1—24 and 26—28.

	19. A process that produces a compound as claimed in Claim 11, substantially as hereinbefore described in Example 25.	
	20. A compound as claimed in Claim 1 when prepared by a process as claimed in	
	any one of Claims 12—18 or an obvious chemical equivalent of such a process.	
5	21. A compound as claimed in Claim 11 when prepared by a process as claimed in	25
•	Claim 19 or an obvious chemical equivalent of such a process.	
	22. A composition useful in the treatment of gout that comprises a pharmaceutic-	
	ally acceptable carrier and a compound as claimed in any one of Claims 1-6, 10 and	
	11 as the active ingredient.	
10	23. A composition as claimed in Claim 22 in the form of a tablet, capsule, elixir or	30
	suspension.	
	24. A composition as claimed in Claim 22 substantially as hereinbefore described	
	in any one of Formulations I to III.	
	25. A composition as claimed in Claim 22 in the form of a syrup or sterile inject-	
15	able liquid.	35
	26. A composition as claimed in any one of Claims 22 to 24 in which the active	
	ingredient is 3-(p-chlorophenyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole.	
	27. A composition as claimed in any one of Claims 22 to 24 in which the active	
	ingredient is 3-(2-pyrazinyl)-5-(4-pyridyl)-1,2,4-triazole.	40
20	28. A composition as claimed in any one of Claims 22 to 24 in which the active	40
	ingredient is a compound as claimed in any one of Claims 2-7.	
	29. A method for the prevention and treatment of gout in non-human animals that	
	comprises orally administering to a susceptible animal a compound as claimed in any	
	one of Claims 1—11, 20 and 21.	

For the Applicants, D. YOUNG & CO., Chartered Patent Agent, 9 & 10 Staple Inn, London WC1V 7RD.

Printed for Her Majesty's Stationery Office by the Courier Press, Learnington Spa. 1974.
Published by the Patent Office, 25 Southampton Buildings, London, WC2A 1AY. from which copies may be obtained.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.